In re application of:

Kenichiro SATO et al.

Appln. No.: 09/834,639

Confirmation No.: 3676

Filed: April 16, 2001

For: POSITIVE PHOTORESIST COMPOSITION

Group Art Unit: 1752

Examiner: NOT YET ASSIGNED

RECEIVED

SUBMISSION OF PRIORITY DOCUMENTS OCT 0 3 2001

Commissioner for Patents Washington, D.C. 20231

TC 1700

Sir:

Submitted herewith are certified copies of the priority documents on which a claim to priority was made under 35 U.S.C. § 119. The Examiner is respectfully requested to acknowledge receipt of said priority documents.

Respectfully submitted,

Registration No. 32,197

Mark Boland

SUGHRUE, MION, ZINN, MACPEAK & SEAS, PLLC 2100 Pennsylvania Avenue, N.W.

Washington, D.C. 20037-3213

Telephone: (202) 293-7060 Facsimile: (202) 293-7860

Enclosures:

Japan 2000-115497

Japan 2000-215574 Japan 2000-231670

Date: October 1, 2001



# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日

Date of Application:

2000年 7月31日

出 願 番 号 Application Number:

人

特願2000-231670

出 願 Applicant(s):

富士写真フイルム株式会社

RECEIVED

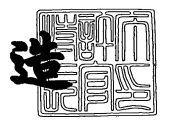
OCT 0 3 2001

TC 1700

2001年 5月30日

特 許 庁 長 官 Commissioner, Japan Patent Office





【書類名】

特許願

【整理番号】

P-35292

【提出日】

平成12年 7月31日

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

G03F 7/039

【発明者】

【住所又は居所】

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写真フイル

ム株式会社内

【氏名】

佐藤 健一郎

【特許出願人】

【識別番号】

000005201

【氏名又は名称】

富士写真フイルム株式会社

【代理人】

【識別番号】

100105647

【弁理士】

【氏名又は名称】

小栗 昌平

【電話番号】

03-5561-3990

【選任した代理人】

【識別番号】

100105474

【弁理士】

【氏名又は名称】

本多 弘徳

【電話番号】

03-5561-3990

【選任した代理人】

【識別番号】

100108589

【弁理士】

【氏名又は名称】 市川 利光

【電話番号】

03-5561-3990

【選任した代理人】

【識別番号】

100115107



# 【弁理士】

【氏名又は名称】 高松 猛

【電話番号】 03-5561-3990

【選任した代理人】

【識別番号】 100090343

【弁理士】

【氏名又は名称】 栗宇 百合子

【電話番号】 03-5561-3990

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 092740

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 0003489

【プルーフの要否】 要



# 【書類名】 明細書

【発明の名称】ポジ型フォトレジスト組成物

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】(A)下記一般式(NI)で示される繰り返し構造単位、下記一般式(NII)で示される繰り返し構造単位、及び下記一般式(I)で表される繰り返し構造単位を含有し、酸の作用によりアルカリ現像液に対する溶解速度が増加する樹脂、及び(B)活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物を含有することを特徴とするポジ型フォトレジスト組成物。

# 【化1】

$$R_{n1} = R_{n2} R_{n3} R_{n4}$$
 (NI)

# 【化2】

## 【化3】

- 一般式(NI)中、R $n_1$ ~R $n_4$ は、各々独立に水素原子又は置換基を有して も良いアルキル基を表す。 a は 0 または 1 である。
  - 一般式 (NII) 中、Rn<sub>5</sub>は、水素原子又はメチル基を表す。Anは、単結合

、アルキレン基、シクロアルキレン基、エーテル基、チオエーテル基、カルボニル基、エステル基よりなる群から選択される単独あるいは2つ以上の基の組み合わせを表す。Wは、一C(Rna)(Rnb)(Rnc)で表される基あるいは一CH(Rnd)一〇一Rneで表される基を表す。ここで、Rna、Rnb、Rncは、各々、置換基としてハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基、アシル基あるいはアシロキシ基を有していてもよい、炭素数1個~20個の直鎖状あるいは分岐状アルキル基又は脂環式炭化水素基を表す。ただし、RnaとRnbは、互いに結合して共通に結合している炭素原子とともに脂環式環を形成してもよい。この場合、Rncは炭素数1~4のアルキル基である。Rndとしては、水素原子又はアルキル基を表す。Rneとしては、置換基としてハロゲン原子、アルキル基、アルコキシオルボニル基、アシル基あるいはアシロキシ基を有していてもよい、炭素数1~20の直鎖状あるいは分岐状アルキル基又は脂環式炭化水素基を表す。

一般式(I)において、Aは単結合、アルキレン基、シクロアルキレン基、エーテル基、チオエーテル基、カルボニル基、エステル基よりなる群から選択される単独あるいは2つ以上の基の組み合わせを表す。Rは水素原子、炭素数1~4のアルキル基、シアノ基、又はハロゲン原子を表す。

#### 【請求項2】

上記(A)樹脂が更に下記一般式(NIII)で示される繰り返し構造単位を含有することを特徴とする請求項1に記載のポジ型フォトレジスト組成物。

【化4】

$$O \longrightarrow O$$
 (NIII)

式(NIII)中、 $Z_1$ は、-O-又は-N( $Rn_6$ )-を表す。ここで $Rn_6$ は、水素原子、水酸基又は $-OSO_2-Rn_7$ を表す。 $Rn_7$ は、アルキル基、ハロアルキル基又は樟脳残基を表す。

【請求項3】 更に(D)有機塩基性化合物及び(E)フッ素系及び/又は

シリコン系界面活性剤を含有することを特徴とする請求項1又は2に記載のポジ型フォトレジスト組成物。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

## 【発明の属する技術分野】

本発明は、超LSIや高容量マイクロチップの製造等の超マイクロリソグラフィプロセスやその他のフォトファブリケーションプロセスに使用するポジ型レジスト組成物に関するものである。

[0002]

#### 【従来の技術】

近年、集積回路はその集積度を益々高めており、超LSI等の半導体基板の製造においてはハーフミクロン以下の線幅から成る超微細パターンの加工が必要とされるようになってきた。その必要性を満たすためにフォトリソグラフィーに用いられる露光装置の使用波長は益々短波化し、今では、遠紫外線の中でも短波長のエキシマレーザー光(XeCl、KrF、ArF等)を用いることが検討されるまでになってきている。

この波長領域におけるリソグラフィーのパターン形成に用いられるものとして 、化学増幅系レジストがある。

[0003]

一般に化学増幅系レジストは、通称2成分系、2.5成分系、3成分系の3種類に大別することができる。2成分系は、光分解により酸を発生する化合物(以後、光酸発生剤という)とバインダー樹脂とを組み合わせている。該バインダー樹脂は、酸の作用により分解して、樹脂のアルカリ現像液中での溶解性を増加させる基(酸分解性基ともいう)を分子内に有する樹脂である。2.5成分系はこうした2成分系に更に酸分解性基を有する低分子化合物を含有する。3成分系は光酸発生剤とアルカリ可溶性樹脂と上記低分子化合物を含有するものである。

[0004]

上記化学増幅系レジストは紫外線や遠紫外線照射用のフォトレジストに適しているが、その中でさらに使用上の要求特性に対応する必要がある。ArF光源用

のフォトレジスト組成物としては、部分的にヒドロキシ化したスチレン系樹脂よりもさらに吸収の少ない(メタ)アクリル系樹脂を光によつて酸を発生する化合物と組み合わせたフォトレジスト組成物が提案されている。

例えば特開平7-199467号、同7-252324号等がある。中でも特開平6-289615号ではアクリル酸のカルボキシル基の酸素に3級炭素有機 基がエステル結合した樹脂が開示されている。

#### [0005]

さらに特開平7-234511号ではアクリル酸エステルやフマル酸エステル を繰り返し構造単位とする酸分解性樹脂が開示されているが、パターンプロファ イル、基板密着性等が不十分であり、満足な性能が得られていないのが実情であ る。

更にまた、ドライエッチング耐性付与の目的で脂環式炭化水素部位が導入された を樹脂が提案されている。

特開平9-73173号、特開平9-90637号、特開平10-16131 3号公報には、脂環式基を含む構造で保護されたアルカリ可溶性基と、そのアルカリ可溶性基が酸により脱離して、アルカリ可溶性とならしめる構造単位を含む酸感応性化合物を用いたレジスト材料が記載されている。

#### [0006]

また、特開平9-90637号、同10-207069号、同10-2748 52号公報には、特定ラクトン構造を有する酸分解性樹脂を含むレジスト組成物 が記載されている。

#### [0007]

0. 18μm及び0. 13μm以下のデザインルールを用いたデバイスを製造するリソグラフィプロセスは露光放射として波長193nmの光を使用することが多いため、エチレン系不飽和性をあまり含まないレジストポリマーが所望される。 特開平10-10739号及び特開平10-307401号では、波長193nmに対する透明性は改善されているものの、必ずしも高感度とは言えず0. 13μm以降のリソグラフィーを考えた場合には解像力が不足するなどのレジスト性能が不足している。

[0008]

特開平10-130340号公報には、ノルボルネン構造を主鎖に有する特定の繰り返し構造単位を有するターポリマーを含有する化学増幅型のレジストが開示されている。

また、特開2000-122294号では、少なくとも一つの炭素が二重結合を介して酸素と結合している有橋脂環式骨格を有する樹脂の使用により、短波長光に対する透明性、ドライエッチング耐性及び解像性を改善する試みがなされている。

[0009]

しかしながら、このような化学増幅型のレジストは、ラインエッジラフネス、 現像時の欠陥の発生などの問題を有していた。ラインエッジラフネスとは、レジストのラインパターンと基板界面のエッジがレジストの特性に起因して、ライン方向と垂直な方向に不規則に変動するために、パターンを真上から見たときにエッジが凸凹に見えることをいう。この凸凹によりパターンの解像力が妨げられたり、レジストをマスクとするエッチング工程により転写され、電気特性を劣化させる為歩留りを低下する。特にレジストパターンサイズがクオーターミクロン以下になるに伴い、ラインエッジラフネスの改善の要求が高まってきているが、改善の指針はこれまでほとんど開示されていなかった。

[0010]

【発明が解決しようとする課題】

従って、本発明の目的は、半導体デバイスの製造において、ラインエッジラフ ネス及び現像欠陥の発生が軽減されたポジ型フォトレジスト組成物を提供するこ とである。

[0011]

【課題を解決するための手段】

本発明者等は、ポジ型化学増幅系レジスト組成物の構成材料を鋭意検討した結果、特定の構造の繰り返し構造単位を有する酸分解性樹脂を使用することにより、本発明の目的が達成されることを知り、本発明に至った。

即ち、上記目的は下記構成によって達成される。

[0012]

(1) (A) 下記一般式(NI) で示される繰り返し構造単位、下記一般式(NI) で示される繰り返し構造単位、及び下記一般式(I) で表される繰り返し構造単位を含有し、酸の作用によりアルカリ現像液に対する溶解速度が増加する樹脂、及び(B) 活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物を含有することを特徴とするポジ型フォトレジスト組成物。

【化5】

$$R_{n1} R_{n2} R_{n3} R_{n4}$$
 (NI)

[0014]

【化6】

[0015]

【化7】

[0016]

一般式 (NI) 中、R $_1$ ~R $_4$ は、各々独立に、水素原子又は置換基を有し

ても良いアルキル基を表す。aはOまたは1である。

一般式(NII)中、Rn5は、水素原子又はメチル基を表す。Anは、単結合、アルキレン基、シクロアルキレン基、エーテル基、チオエーテル基、カルボニル基、エステル基よりなる群から選択される単独あるいは2つ以上の基の組み合わせを表す。Wは、一C(Rna)(Rnb)(Rnc)で表される基あるいは一CH(Rnd)ーOーRneで表される基を表す。ここで、Rna、Rnb、Rncは、各々、置換基としてハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基、アシル基あるいはアシロキシ基を有していてもよい、炭素数1個~20個の直鎖状あるいは分岐状アルキル基又は脂環式炭化水素基を表す。ただし、RnaとRnbは、互いに結合して共通に結合している炭素原子とともに脂環式環を形成してもよい。この場合、Rncは炭素数1~4のアルキル基である。Rndとしては、水素原子又はアルキル基を表す。Rneとしては、置換基としてハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基、アシル基あるいはアシロキシ基を有していてもよい、炭素数1~20の直鎖状あるいは分岐状アルキル基又は脂環式炭化水素基を表す。

一般式(I)において、Aは単結合、アルキレン基、シクロアルキレン基、 エーテル基、チオエーテル基、カルボニル基、エステル基よりなる群から選択される単独あるいは2つ以上の基の組み合わせを表す。Rは水素原子、炭素数1~ 4のアルキル基、シアノ基、又はハロゲン原子を表す。

[0017]

(2)上記(A)樹脂が更に下記一般式(NIII)で示される繰り返し構造単位 を含有することを特徴とする上記(1)に記載のポジ型フォトレジスト組成物。

【化8】

$$\begin{array}{ccc}
-CH-CH-\\
O & & (NIII)
\end{array}$$

[0019]

式 (NIII) 中:

 $Z_1$ は、-O-又は-N( $R_{16}$ ) -を表す。ここで $R_{16}$ は、水素原子、水酸基又は $-OSO_2-R_{17}$ を表す。 $R_{17}$ は、アルキル基、ハロアルキル基、シクロアルキル基又は樟脳残基を表す。

(3) 更に(D)有機塩基性化合物、及び(E)フッ素系及び/又はシリコン 系界面活性剤を含有することを特徴とする上記(1)または(2)に記載のポジ 型フォトレジスト組成物。

[0020]

## 【発明の実施の形態】

以下、本発明に使用する成分について詳細に説明する。

[1] (A) 酸の作用によりアルカリ現像液に対する溶解速度が増加する樹脂(以下、「酸分解性樹脂」ともいう)。

酸分解性樹脂の繰り返し構造単位を示す一般式(NI)において、R $n_1$ ~R $n_4$ は、水素原子又は置換基を有しても良いアルキル基を表す。

 $Rn_1 \sim Rn_4$ のアルキル基としては、炭素数  $1 \sim 12$  のものが好ましく、より好ましくは炭素数  $1 \sim 10$  のものであり、具体的にメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、t-ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基を好ましく挙げることができる。このアルキル基の置換基としては、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アルコキシアルコキシ基等が挙げられる。

一般式(NI)中、aは0または1である。

#### [0021]

酸分解性樹脂の繰り返し構造単位を示す一般式(NII)中、Rn<sub>5</sub>は、水素原子又はメチル基を表す。

一般式(NII)において、Anのアルキレン基としては、下記式で表される基を挙げることができる。

- (C (Rnf)(Rng)) r -

上記式中、Rnf、Rngは、水素原子、アルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基を表し、両者は同一でも異なっていてもよい。 アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチ ル基等の低級アルキル基が好ましく、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基から選択される。置換アルキル基の置換基としては、水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基を挙げることができる。アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等の炭素数1~4のものを挙げることができる。ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子、フッ素原子、沃素原子等を挙げることができる。rは1~10の整数である。

一般式 (NII) において、Anのシクロアルキレン基としては、炭素数3から10個のものが挙げられ、シクロペンチレン基、シクロヘキシレン基、シクロオクチレン基等を挙げることができる。

## [0022]

一般式(NII)におけるWは、エステル構造(-COO-)と一緒になって酸の作用により分解する基を構成する基であり、-C(Rna)(Rnb)(Rn c)で表される基あるいは-CH(Rnd)-O-Rneで表される基を表す。

ここで、Rna、Rnb、Rncは、各々、置換基としてハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基、アシル基あるいはアシロキシ基を有していてもよい、炭素数1個~20個の直鎖状あるいは分岐状アルキル基又は脂環式炭化水素基を表す。ただし、RnaとRnbは、互いに結合して共通に結合している炭素原子とともに脂環式環を形成してもよい。この場合、Rncは炭素数1~4のアルキル基である。Rndとしては、水素原子又はアルキル基を表す。Rneとしては、置換基としてハロゲン原子、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基、アシル基あるいはアシロキシ基を有していてもよい、炭素数1個~20個の直鎖状あるいは分岐状アルキル基又は脂環式炭化水素基を表す。

#### [0023]

Rna、Rnb、Rnc、Rneの炭素数1個~20個の直鎖状あるいは分岐 状アルキル基としては、炭素数1~12のものが好ましく、より好ましくは炭素 数1~10のものであり、具体的にメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロ ピル基、n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、t-ブチル基、ペン チル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基を好ましく 挙げることができる。 Rndのアルキル基としては、炭素数1~4のアルキル 基が好ましく、具体的にはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、 n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、t-ブチル基等を挙げること ができる。

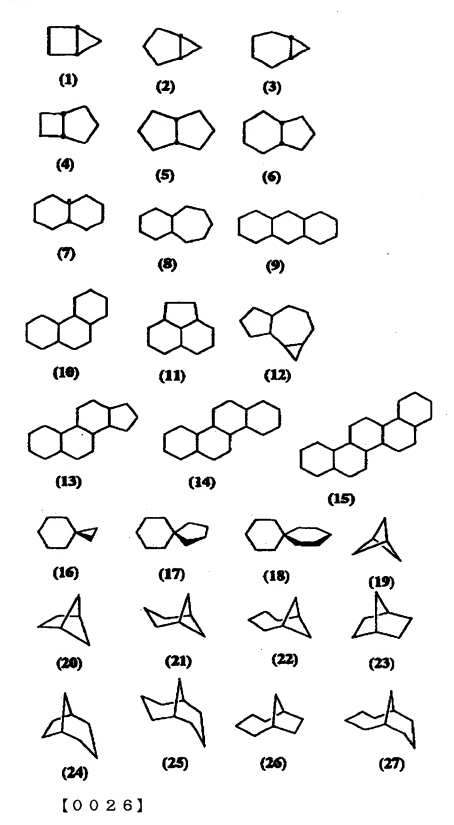
Rna、Rnb、Rnc、Rneとしての脂環式炭化水素基、及び、RnaとRnbとが互いに結合して形成する脂環式環は、炭素数  $3\sim3$  0 が好ましく、更に $4\sim2$  5 が好ましく、特に $5\sim2$  0 個が好ましい。これらは置換基を有していてもよい。

[0024]

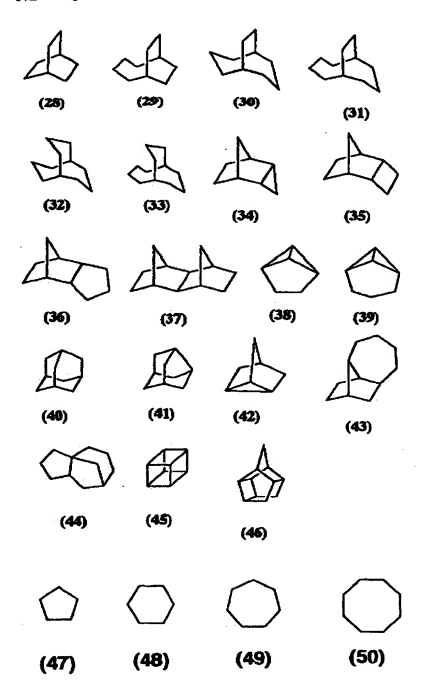
以下、これらの脂環式環の構造例を示す。

[0025]

# 【化9】



# 【化10】



[0027]

本発明においては、上記脂環式部分の好ましいものとしては、シクロペンチル 基、シクロヘキシル基、シクロオクチル基、アダマンチル基、ノルアダマンチル 基、デカリン残基、トリシクロデカニル基、テトラシクロドデカニル基、ノルボ ルニル基、セドロール基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチ ル基、シクロデカニル基、シクロドデカニル基を挙げることができる。より好ましくは、アダマンチル基、デカリン残基、ノルボルニル基、セドロール基、シクロヘキシル基、シクロペプチル基、シクロオクチル基、シクロデカニル基、シクロドデカニル基である。

#### [0028]

Rna、Rnb、Rnc、Rneとしての炭素数1個~20個の直鎖状あるいは分岐状アルキル基及び脂環式炭化水素基、及びRnaとRnbとが互いに結合して形成する脂環式環が有しうる置換基については以下のものが挙げられる。

アルコキシ基、アルコキシカルボニル基におけるアルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等の炭素数 1 ~ 4 のものを挙げることができる。

ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子、フッ素原子、沃素原子等を挙げることができる。

アシル基としてはホルミル基、ベンゾイル基等が挙げられる。

アシロキシ基としては、プロピルカルボニルオキシ基、ベンゾイルオキシ基等 が挙げられる。

Rna、Rnb、Rnc、Rneとして脂環式炭化水素基、及びRnaとRnbとが互いに結合して形成する脂環式環については、上記置換基に加えて、アルキル基を置換基として有してもよい。 例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基等の炭素数1~4のものがを挙げることができる。

#### [0029]

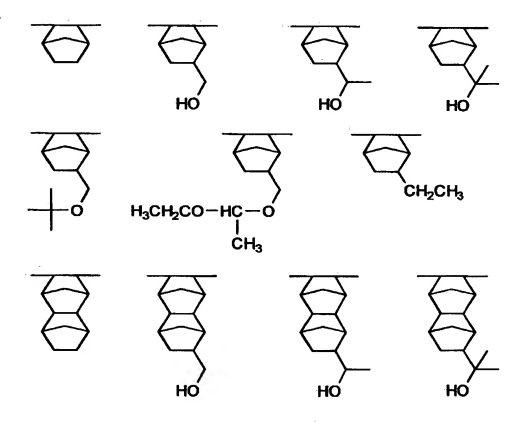
一般式(NII)のWとして好ましくは、tーブチル基、tーアミル基、2ーシクロヘキシルー2ープロピル基、1ーメチルシクロヘキシル基等の3級アルキル基、エトキシメチル基、エトキシメチル基等のアルコキシメチル基、1ーエトキシエチル基、1ーイソプロポキシエチル基等の1ーアルコキシエチル基、アダマンチル基、デカリン残基、ノルボルニル基、セドロール基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基、シクロデカニル基、シクロドデカニル基を挙げることができる。

[0030]

以下、一般式(NI)で示される繰り返し構造単位に相当するモノマーの具体 例を示すが、これらに限定されるものではない。

[0031]

# 【化11】



[0032]

以下、一般式(NII)で示される繰り返し構造単位に相当するモノマーの具体例を示すが、これらに限定されるものではない。

[0033]

# 【化12】

# 【化13】

[0035]

# 【化14】

[0036]

## 【化15】

[0037]

本発明の酸分解性樹脂は、更に上記一般式(I)で表されるラクトン構造を有する繰り返し単位を含む。

一般式(I)において、Aのアルキレン基及びシクロアルキレン基としては、式(NII)のAnとして挙げたものと同様である。

Zを含む有橋式脂環式環は、置換基を有していてもよい。置換基としては、例えば、ハロゲン原子、アルコキシ基(好ましくは炭素数1~4)、アルコキシカルボニル基(好ましくは炭素数1~5)、アシル基(例えば、ホルミル基、ベンゾイル基)、アシロキシ基(例えば、プロピルカルボニルオキシ基、ベンゾイルオキシ基)、アルキル基(好ましくは炭素数1~4)、カルボキシル基、水酸基、

アルキルスルホニルスルファモイル基( $-CONHSO_2CH_3$ 等)が挙げられる。 尚、置換基としてのアルキル基は、更に水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基(好ましくは炭素数  $1\sim4$ )等で置換されていてもよい。

一般式(I)において、Aに結合しているエステル基の酸素原子は、Zを含む 有橋式脂環式環構造を構成する炭素原子のいずれの位置で結合してもよい。

以下に、一般式(I)で表される繰り返し単位の具体例を挙げるが、これらに 限定されるものではない。

[0038]

[0039]

# 【化17】

[0040]

本発明の(A)酸分解性樹脂は、更に上記一般式(NIII)で示される繰り返 し単位を含有することができる。

## [0041]

一般式 (NIII) において、 $Z_1$ は、-O-又は-N (R  $n_6$ ) -を表す。ここで R  $n_6$ は、水素原子、水酸基又は-O- S  $O_2-$  R  $n_7$ を表す。 R  $n_7$ は、アルキル基、ハロアルキル基、シクロアルキル基又は樟脳残基を表す。

#### [0042]

上記R $n_7$ におけるアルキル基としては、炭素数 $1\sim 10$ 個の直鎖状あるいは 分岐状アルキル基が好ましく、より好ましくは炭素数 $1\sim 6$  個の直鎖状あるいは 分岐状アルキル基であり、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、t-ブチル基である。

[0043]

上記Rn7 におけるハロアルキル基としてはトリフルオロメチル基、ナノフルオロブチル基、ペンタデカフルオロオクチル基、トリクロロメチル基等を挙げることができる。

上記R $_{17}$ におけるシクロアルキル基としては、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロオクチル基等を挙げることができる。

[0044]

以下、一般式(NIII)で示される繰り返し構造単位に相当するモノマーの具体例を示すが、これらに限定されるものではない。

[0045]

【化18】

# 【化19】

$$\begin{array}{c}
-(CH-CH) \\
O = C \\
N \\
CF_3
\end{array}$$
(N111-5)

$$-(CH-CH)-(NIII-6)$$
 $O = C \cdot N \cdot C \cdot O$ 
 $O = SO_2 - CF_3$ 

$$\begin{array}{c|c}
(CH-CH) \\
O = C \\
N & O \\
O - SO_2
\end{array}$$
(NIII-7)

[0047]

(A) 成分である酸分解性樹脂は、上記の繰り返し構造単位以外に、ドライエッチング耐性や標準現像液適性、基板密着性、レジストプロファイル、さらにレジストの一般的な必要な特性である解像力、耐熱性、感度等を調節する目的で様々な繰り返し構造単位を含有することができる。

## [0048]

このような繰り返し構造単位としては、下記の単量体に相当する繰り返し構造 単位を挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

これにより、酸分解性樹脂に要求される性能、特に、

- (1) 塗布溶剤に対する溶解性、
- (2) 製膜性(ガラス転移点)、
- (3)アルカリ現像性、
- (4) 膜べり(親疎水性、アルカリ可溶性基選択)、
- (5) 未露光部の基板への密着性、

(6) ドライエッチング耐性、

等の微調整が可能となる。

[0049]

このような単量体として、例えばアクリル酸エステル類、メタクリル酸エステル類、アクリルアミド類、メタクリルアミド類、アリル化合物、ビニルエーテル類、ビニルエステル類等から選ばれる付加重合性不飽和結合を1個有する化合物等を挙げることができる。

[0050]

具体的には、以下の単量体を挙げることができる。

アクリル酸エステル類(好ましくはアルキル基の炭素数が1~10のアルキル アクリレート):

アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プロピル、アクリル酸アミル、アクリル酸シクロヘキシル、アクリル酸エチルヘキシル、アクリル酸オクチル、アクリル酸ーtーオクチル、クロルエチルアクリレート、2ーヒドロキシエチルアクリレート2,2ージメチルヒドロキシプロピルアクリレート、5ーヒドロキシペンチルアクリレート、トリメチロールプロパンモノアクリレート、ペンタエリスリトールモノアクリレート、ベンジルアクリレート、メトキシベンジルアクリレート、フルフリルアクリレート、テトラヒドロフルフリルアクリレート等。

[0051]

メタクリル酸エステル類(好ましくはアルキル基の炭素数が1~10のアルキルメタアクリレート):

メチルメタクリレート、エチルメタクリレート、プロピルメタクリレート、イソプロピルメタクリレート、アミルメタクリレート、ヘキシルメタクリレート、シクロヘキシルメタクリレート、ベンジルメタクリレート、クロルベンジルメタクリレート、オクチルメタクリレート、2-ヒドロキシズチルメタクリレート、4-ヒドロキシブチルメタクリレート、5-ヒドロキシペンチルメタクリレート、2,2-ジメチルー3-ヒドロキシプロピルメタクリレート、トリメチロールプロパンモノメタクリレート、ペンタエリスリトールモノメタクリレート、フル

フリルメタクリレート、テトラヒドロフルフリルメタクリレート等。

[0052]

アクリルアミド類:

アクリルアミド、N-アルキルアクリルアミド(アルキル基としては炭素数1~10のもの、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、t-ブチル基、ヘプチル基、オクチル基、シクロヘキシル基、ヒドロキシエチル基等がある。)、N, N-ジアルキルアクリルアミド(アルキル基としては炭素数1~10のもの、例えばメチル基、エチル基、ブチル基、イソブチル基、エチルヘキシル基、シクロヘキシル基等がある)、N-ヒドロキシエチル-N-メチルアクリルアミド、N-2-アセトアミドエチル-N-アセチルアクリルアミド等。

[0053]

メタクリルアミド類:

メタクリルアミド、N-アルキルメタクリルアミド(アルキル基としては炭素数 $1\sim10$ のもの、例えばメチル基、エチル基、t-ブチル基、エチルヘキシル基、ヒドロキシエチル基、シクロヘキシル基等がある)、N, N-ジアルキルメタクリルアミド(アルキル基としてはエチル基、プロピル基、ブチル基等がある)、N-ヒドロキシエチルN-メチルメタクリルアミド等。

[0054]

アリル化合物:

アリルエステル類 (例えば酢酸アリル、カプロン酸アリル、カプリル酸アリル、ラウリン酸アリル、パルミチン酸アリル、ステアリン酸アリル、安息香酸アリル、アセト酢酸アリル、乳酸アリル等)、アリルオキシエタノール等。

[0055]

ビニルエーテル類:

アルキルビニルエーテル(例えばヘキシルビニルエーテル、オクチルビニルエーテル、デシルビニルエーテル、エチルヘキシルビニルエーテル、メトキシエチルビニルエーテル、クロルエチルビニルエーテル、1ーメチルー2,2ージメチルプロピルビニルエーテル、2ーエチルブチルビニルエーテル、ヒドロキシエチルビニルエーテル、ジエチレングリコールビニ

ルエーテル、ジメチルアミノエチルビニルエーテル、ジエチルアミノエチルビニルエーテル、ブチルアミノエチルビニルエーテル、ベンジルビニルエーテル、テトラヒドロフルフリルビニルエーテル等。

[0056]

ビニルエステル類:

ピニルブチレート、ビニルイソブチレート、ビニルトリメチルアセテート、ビニルジエチルアセテート、ビニルバレート、ビニルカプロエート、ビニルクロルアセテート、ビニルメトキシアセテート、ビニルブトキシアセテート、ビニルアセトアセテート、ビニルラクテート、ビニルーβーフェニルブチレート、ビニルシクロヘキシルカルボキシレート等。

[0057]

イタコン酸ジアルキル類:

イタコン酸ジメチル、イタコン酸ジエチル、イタコン酸ジブチル等。

フマール酸のジアルキルエステル類又はモノアルキルエステル類;ジブチルフマレート等。

[0058]

その他クロトン酸、イタコン酸、アクリロニトリル、メタクリロニトリル、マレイロニトリル等。

[0059]

その他にも、上記種々の繰り返し構造単位に相当する単量体と共重合可能である付加重合性の不飽和化合物であれば、共重合されていてもよい。

[0060]

酸分解性樹脂において、各繰り返し構造単位の含有モル比はレジストのドライエッチング耐性や標準現像液適性、基板密着性、レジストプロファイル、さらにはレジストの一般的な必要性能である解像力、耐熱性、感度等を調節するために適宜設定される。

[0061]

酸分解性樹脂中の一般式(NI)で示される繰り返し構造単位の含有量は、全繰り返し構造単位中、25~70モル%が好ましく、より好ましくは28~65

モル%、更に好ましくは30~60モル%である。

また、酸分解性樹脂中、一般式 (NII) で示される繰り返し構造単位の含有量は、全繰り返し構造単位中、2~50モル%が好ましく、より好ましくは4~45モル%、更に好ましくは6~40モル%である。

酸分解性樹脂中、一般式(I)で表される基を有する繰り返し構造単位の含有量は、全繰り返し構造単位中、1~40モル%が好ましく、より好ましくは3~30モル%、更に好ましくは5~20モル%である。

酸分解性樹脂中、一般式(NIII)で示される繰り返し構造単位の含有量は、 全繰り返し構造単位中20~80モル%が好ましく、より好ましくは25~70 モル%、更に好ましくは30~60モル%である。

## [0062]

また、上記更なる共重合成分の単量体に基づく繰り返し構造単位の樹脂中の含有量も、所望のレジストの性能に応じて適宜設定することができるが、一般的に、一般式(NI)及び(NII)で示される繰り返し構造単位を合計した総モル数に対して99モル%以下が好ましく、より好ましくは90モル%以下、さらに好ましくは80モル%以下である。尚、本発明の組成物がArF露光用であるとき、ArF光に対する透明性の観点から、酸分解性樹脂は芳香族環を含まないことが好ましい。

#### [0063]

上記のような酸分解性樹脂の分子量は、重量平均(Mw:GPC法によるポリスチレン換算値)で、好ましくは1,000~1,000,000、より好ましくは1,500~500,000、更に好ましくは2,000~200,000、より更に好ましくは2,500~100,000範囲であり、大きい程、耐熱性等が向上する一方で、現像性等が低下し、これらのバランスにより好ましい範囲に調整される。本発明に用いる酸分解性樹脂は、常法に従って(例えばラジカル重合)合成することができる。

#### [0064]

本発明のポジ型フォトレジスト組成物において、酸分解性樹脂のレジスト組成物全体中の配合量は、全固形分中40~99.99重量%が好ましく、より好ま

しくは50~99.97重量%である。

[0065]

以下に、(A)成分である酸分解性樹脂の繰り返し構造単位の組み合わせの好ましい具体例を示す。

[0066]

【化20】

29

# 【化21】

$$-CH_{2}-CH-CH_{3} CH_{3} CH_{3} CH_{3} CH_{4} CH_{5} CH_$$

[0068]

〔2〕 (B) 活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物(光酸発生剤)

本発明で用いられる光酸発生剤は、活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物である。

本発明で使用される光酸発生剤としては、光カチオン重合の光開始剤、光ラジカル重合の光開始剤、色素類の光消色剤、光変色剤、あるいはマイクロレジスト等に使用されている公知の光(400~200nmの紫外線、遠紫外線、特に好ましくは、g線、h線、i線、KrFエキシマレーザー光)、ArFエキシマレーザー光、電子線、X線、分子線又はイオンビームにより酸を発生する化合物及びそれらの混合物を適宜に選択して使用することができる。

## [0069]

また、その他の本発明に用いられる光酸発生剤としては、たとえばジアゾニウム塩、アンモニウム塩、ホスホニウム塩、ヨードニウム塩、スルホニウム塩、セレノニウム塩、アルソニウム塩等のオニウム塩、有機ハロゲン化合物、有機金属ノ有機ハロゲン化物、oーニトロベンジル型保護基を有する光酸発生剤、イミノスルフォネート等に代表される光分解してスルホン酸を発生する化合物、ジスルホン化合物、ジアゾケトスルホン、ジアゾジスルホン化合物等を挙げることができる。

また、これらの光により酸を発生する基、あるいは化合物をポリマーの主鎖又 は側鎖に導入した化合物を用いることができる。

#### [0070]

さらにV.N.R.Pillai,Synthesis,(1),1(1980)、A.Abad etal,Tetrahedron Lett.,(47)4555(1971)、D.H.R.Barton etal,J.Chem.Soc.,(C),329(1970)、米国特許第3,779,778号、欧州特許第126,712号等に記載の光により酸を発生する化合物も使用することができる。

#### [0071]

上記電子線の照射により分解して酸を発生する化合物の中で、特に有効に用いられるものについて以下に説明する。

(1) トリハロメチル基が置換した下記一般式(PAG1)で表されるオキサゾ

ール誘導体又は一般式 (PAG2) で表されるSートリアジン誘導体。

[0072]

【化22】

$$R^{201} \sim C \sim C(Y)_3$$
  $(Y)_3 \sim C(Y)_3$   $(PAG2)$ 

[0073]

式中、 $R^{201}$ は置換もしくは未置換のアリール基、アルケニル基、 $R^{202}$ は置換もしくは未置換のアリール基、アルケニル基、アルキル基、-C (Y)  $_3$ をしめす。 Yは塩素原子又は臭素原子を示す。

具体的には以下の化合物を挙げることができるがこれらに限定されるものでは ない。

[0074]

【化23】

[0075]

- (2) 下記の一般式 (PAG3) で表されるヨードニウム塩、又は一般式 (PA
- G4)で表されるスルホニウム塩。

[0076]

【化24】

[0077]

ここで式 $Ar^{1}$ 、 $Ar^{2}$ は、各々独立に、置換もしくは未置換のアリール基を示す。

 $R^{203}$ 、 $R^{204}$ 、 $R^{205}$ は、各々独立に、置換もしくは未置換のアルキル基、アリール基を示す。

[0078]

 $Z^-$ は、対アニオンを示し、例えば $BF_4$ 、 $AsF_6$ 、 $PF_6$ 、 $SbF_6$ 、S  $iF_6^{2-}$ 、 $C1O_4$ 、 $CF_3SO_3^-$ 等のパーフルオロアルカンスルホン酸アニオン、ペンタフルオロベンゼンスルホン酸アニオン、ナフタレンー1-スルホン酸アニオン等の縮合多核芳香族スルホン酸アニオン、アントラキノンスルホン酸 アニオン、スルホン酸基含有染料等を挙げることができるがこれらに限定されるものではない。

[0079]

また $R^{203}$ 、 $R^{204}$ 、 $R^{205}$ のうちの2つ及びA  $r^{1}$ 、A  $r^{2}$ はそれぞれの単結合又は置換基を介して結合してもよい。

[0800]

具体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これらに限定されるもので はない。

[0081]

## 【化25】

[0082]

3 5

## 【化26】

# 【化27】

## 【化28】

[0085]

$$(PAG4-1)$$

$$S \otimes C_{12}H_{25}$$

$$(PAG4-2)$$

$$S \otimes ASF_{6} \otimes C_{13}SO_{3} \otimes C_{13}SO_{13}SO_{13}SO_{13} \otimes C_{13}SO_{13$$

3 8

## 【化29】

$$(n)C_4H_9 \\ HO \longrightarrow S \bigoplus_{(PAG4-14)} PF_6 \bigoplus_{(PAG4-15)} HO \longrightarrow S \bigoplus_{(PAG4-15)} PF_6 \bigoplus_{(PAG4-15)} PF_6 \bigoplus_{(PAG4-17)} PF_6 \bigoplus_{(PAG4-18)} PF_6 \bigoplus_{(PAG4-18)} PF_6 \bigoplus_{(PAG4-19)} PF_6 \bigoplus_{(PAG4-21)} PF_6 \bigoplus_{(PAG4-21)} PF_6 \bigoplus_{(PAG4-22)} PF_6 \bigoplus_{(PAG4-23)} PF_6 \bigoplus_{(PAG4-25)} PF_6 \bigoplus_{(PAG4-$$

[0086]

【化30】

[0087]

## 【化31】

[0088]

### 【化32】

$$MeO - \bigcirc - \stackrel{\oplus}{S} - Ph_2 \qquad ^{\Theta}O_3S - CF_3 \qquad (PAG4-38)$$

$$MeO - \bigcirc - \stackrel{\oplus}{S} - Ph_2 \qquad ^{\Theta}O_3S - C_4F_9 \qquad (PAG4-39)$$

$$- \bigcirc - \stackrel{\oplus}{S} - Ph_2 \qquad ^{\Theta}O_3S - CF_3 \qquad (PAG4-40)$$

$$- \bigcirc - \stackrel{\oplus}{S} - Ph_2 \qquad ^{\Theta}O_3S - C_4F_9 \qquad (PAG4-41)$$

$$- \bigcirc - \stackrel{\oplus}{S} - Ph_2 \qquad ^{\Theta}O_3S - \bigcirc - CH_3 \qquad (PAG4-42)$$

$$- \bigcirc - \stackrel{\oplus}{S} - Ph_2 \qquad ^{\Theta}O_3S - \bigcirc - CH_3 \qquad (PAG4-43)$$

$$- \bigcirc - \bigcirc - \stackrel{\oplus}{S} - Ph_2 \qquad ^{\Theta}O_3S - CF_3 \qquad (PAG4-44)$$

$$- \bigcirc - \bigcirc - \stackrel{\oplus}{S} - Ph_2 \qquad ^{\Theta}O_3S - CF_3 \qquad (PAG4-44)$$

$$- \bigcirc - \bigcirc - \stackrel{\oplus}{S} - Ph_2 \qquad ^{\Theta}O_3S - C_4F_9 \qquad (PAG4-45)$$

[0089]

### 【化33】

上記において、Phはフェニル基を表す。

一般式 (PAG3)、 (PAG4) で示される上記オニウム塩は公知であり、 例えば、米国特許第2,807,648 号及び同4,247,473号、特開昭53-101,331号等に 記載の方法により合成することができる。

[0091]

- (3) 下記一般式 (PAG5) で表されるジスルホン誘導体又は一般式 (PAG
- 6)で表されるイミノスルホネート誘導体。

[0092]

【化34】

$$Ar^3 - SO_2 - SO_2 - Ar^4$$
  $R^{206} - SO_2 - O - N$  (PAG5)

[0093]

式中、 $Ar^3$ 、 $Ar^4$ は、各々独立に、置換もしくは未置換のアリール基を示す。  $R^{206}$ は置換もしくは未置換のアルキル基、アリール基を示す。 Aは置換もしくは未置換のアルキレン基、アルケニレン基、アリーレン基を示す。

具体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これらに限定されるもので はない。

[0094]

## 【化35】

[0095]

# 【化36】

[0096]

## 【化37】

[0097]

## 【化38】

[0098]

## 【化39】

(4) 下記一般式 (PAG7) で表されるジアゾジスルホン誘導体。 【0100】 【化40】

[0101]

ここでRは、直鎖、分岐又は環状アルキル基、あるいは置換していてもよいア リール基を表す。

具体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これらに限定されるもので はない。

### 【化41】

[0103]



## 【化42】

$$CI \longrightarrow \begin{array}{c} O & N_2 & O \\ \vdots & \vdots & S \\ \vdots & \vdots & S \\ O & O \\ O &$$

[0104]

これらの光酸発生剤の添加量は、組成物中の固形分を基準として、通常 0.00  $0.1 \sim 3.0 重量%$ の範囲で用いられ、好ましくは  $0.3 \sim 2.0 重量%$ 、更に好ましくは  $0.5 \sim 1.0 重量%$ の範囲で使用される。

光酸発生剤の添加量が、0.001重量%より少ないと感度が低くなる傾向になり、また添加量が30重量%より多いとレジストの光吸収が高くなりすぎ、プロファイルの悪化や、プロセス(特にベーク)マージンが狭くなる傾向がある。

[0105]

#### [3] (C) 有機塩基性化合物

本発明で用いることのできる好ましい(C)有機塩基性化合物は、フェノールよりも塩基性の強い化合物である。中でも含窒素塩基性化合物が好ましい。

- (C) 有機塩基性化合物を加えることにより、経時での感度変動が改良される。
- (C) 有機塩基性化合物としては、例えば下記の構造を有する化合物を挙げることができる。

[0106]

【化43】

[0107]

ここで、 $R^{250}$ 、 $R^{251}$ 及び $R^{252}$ は、各々独立に、水素原子、炭素数  $1 \sim 6$  の アルキル基、炭素数  $1 \sim 6$  のアミノアルキル基、炭素数  $1 \sim 6$  のヒドロキシアルキル基又は炭素数  $6 \sim 2$  0 の置換もしくは非置換のアリール基であり、ここで  $R^{251}$ と  $R^{252}$ は互いに結合して環を形成してもよい。

[0108]

【化44】

[0109]

(式中、R $^{253}$ 、R $^{254}$ 、R $^{255}$ 及びR $^{256}$ は、各々独立に、炭素数 $1\sim6$ のアルキル基を示す)

更に好ましい化合物は、一分子中に異なる化学的環境の窒素原子を2個以上有する含窒素塩基性化合物であり、特に好ましくは、置換もしくは未置換のアミノ基と窒素原子を含む環構造の両方を含む化合物もしくはアルキルアミノ基を有する化合物である。好ましい具体例としては、置換もしくは未置換のグアニジン、

置換もしくは未置換のアミノピリジン、置換もしくは未置換のアミノアルキルピリジン、置換もしくは未置換のアミノピロリジン、置換もしくは未置換のインダーソル、置換もしくは未置換のピラゾール、置換もしくは未置換のピラジン、置換もしくは未置換のプリン、置換もしくは未置換のイミダゾリン、置換もしくは未置換のピラゾリン、置換もしくは未置換のピペラジン、置換もしくは未置換のアミノモルフォリン、置換もしくは未置換のアミノアルキルモルフォリン等が挙げられる。好ましい置換基は、アミノ基、アミノアルキル基、アルキルアミノ基、アミノアリール基、アリールアミノ基、アルキル基、アルコキシ基、アシル基、アシロキシ基、アリール基、アリールオキシ基、エトロ基、水酸基、シアノ基である。

#### [0110]

| 含窒素塩基性化合物の好ましい具体例として、グアニジン、1, 1 - ジメチル グアニジン、1,1,3,3,-テトラメチルグアニジン、2-アミノピリジン - 3-アミノピリジン、4-アミノピリジン、2-ジメチルアミノピリジン、4 - – ジメチルアミノピリジン、2-ジエチルアミノピリジン、2-(アミノメチル )ピリジン、2-アミノ-3-メチルピリジン、2-アミノー4-メチルピリジ ン、2-アミノー5-メチルピリジン、2-アミノー6-メチルピリジン、3-アミノエチルピリジン、4-アミノエチルピリジン、3-アミノピロリジン、ピ **ペラジン、N-(2-アミノエチル)ピペラジン、N-(2-アミノエチル)ピ** ペリジン、4-アミノー2,2,6,6-テトラメチルピペリジン、4-ピペリ ジノピペリジン、2-イミノピペリジン、1-(2-アミノエチル)ピロリジン 、ピラゾール、3-アミノー5-メチルピラゾール、5-アミノー3-メチルー 1-ρ-トリルピラゾール、ピラジン、2-(アミノメチル)-5-メチルピラ ジン、ピリミジン、2、4ージアミノピリミジン、4,6ージヒドロキシピリミ ジン、2-ピラゾリン、3-ピラゾリン、N-アミノモルフォリン、N-(2-アミノエチル) モルフォリン、1, 5 – ジアザビシクロ [4, 3, 0] ノナー5ジアザビシクロ〔2.2.2〕オクタン、2,4,5-トリフェニルイミダゾール 、N-メチルモルホリン、N-エチルモルホリン、N-ヒドロキシエチルモルホ リン、Nーベンジルモルホリン、シクロヘキシルモルホリノエチルチオウレア (CHMETU) 等の3級モルホリン誘導体、特開平11-52575号公報に記載のヒンダードアミン類 (例えば該公報 [0005] に記載のもの) 等が挙げられるがこれに限定されるものではない。

#### [0111]

特に好ましい具体例は、1,5-ジアザビシクロ〔4.3.0〕 ノナー5-エン、1,8-ジアザビシクロ〔5.4.0〕 ウンデカー7-エン、1,4-ジアザビシクロ〔2.2.2〕 オクタン、4-ジメチルアミノピリジン、ヘキサメチレンテトラミン、4,4-ジメチルイミダゾリン、ピロール類、ピラゾール類、イミダゾール類、ピリダジン類、ピリミジン類、CHMETU等の3級モルホリン類、ビス(1,2,2,6,6-ペンタメチルー4ーピペリジル)セバゲート等のヒンダードアミン類等を挙げることができる。

#### [0112]

これらの有機塩基性化合物は、単独であるいは2種以上組み合わせて用いられる。有機塩基性化合物の使用量は、感光性樹脂組成物の全組成物の固形分に対し、通常、0.001~10重量%、好ましくは0.01~5重量%である。0.001重量%未満では上記有機塩基性化合物の添加の効果が得られない。

一方、10重量%を超えると感度の低下や非露光部の現像性が悪化する傾向が ある。

#### [0113]

#### 〔4〕(D)フッ素系及び/又はシリコン系界面活性剤

本発明のポジ型フォトレジスト組成物には、好ましくはフッ素系及び/又はシリコン系界面活性剤を含有する。

本発明のポジ型フォトレジスト組成物には、フッ素系界面活性剤、シリコン系

界面活性剤及びフッ素原子と珪素原子の両方を含有する界面活性剤のいずれか、 あるいは2種以上を含有することが好ましい。

本発明のポジ型フォトレジスト組成物が上記酸分解性樹脂と上記界面活性剤とを含有することにより、疎密依存性が改良される。

#### [0114]

これらの界面活性剤として、例えば特開昭62-36663号、特開昭61-226746号、特開昭61-226745号、特開昭62-170950号、特開昭63-34540号、特開平7-230165号、特開平8-62834号、特開平9-54432号、特開平9-5988号、米国特許5405720号、同5360692号、同5529881号、同5296330号、同5436098号、同5576143号、同5294511号、同5824451号記載の界面活性剤を挙げることができ、下記市販の界面活性剤をそのまま用いることもできる。

使用できる市販の界面活性剤として、例えばエフトップEF301、EF303、(新秋田化成(株)製)、フロラードFC430、431(住友スリーエム(株)製)、メガファックF171、F173、F176、F189、R08(大日本インキ(株)製)、サーフロンS-382、SC101、102、103、104、105、106(旭硝子(株)製)、トロイゾルS-366(トロイケミカル(株)製)等のフッ素系界面活性剤又はシリコン系界面活性剤を挙げることができる。またポリシロキサンポリマーKP-341(信越化学工業(株)製)もシリコン系界面活性剤として用いることができる。

#### [0115]

界面活性剤の配合量は、本発明の組成物中の固形分を基準として、通常 0.0 01重量%~2重量%、好ましくは 0.01重量%~1重量%である。これらの界面活性剤は単独で添加してもよいし、また、いくつかの組み合わせで添加することもできる。

上記の他に使用することのできる界面活性剤としては、具体的には、ポリオキシエチレンラウリルエーテル、ポリオキシエチレンステアリルエーテル、ポリオキシエチレンセチルエーテル、ポリオキシエチレンオレイルエーテル等のポリオキシエチレンアルキルエーテル類、ポリオキシエチレンオクチルフェノールエーテル、ポリオキシエチレンノニルフェノールエーテル等のポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル類、ポリオキシエチレン・ポリオキシプロピレンブロック

コポリマー類、ソルビタンモノラウレート、ソルビタンモノパルミテート、ソルビタンモノステアレート、ソルビタンモノオレエート、ソルビタントリオレエート、ソルビタントリステアレート等のソルビタン脂肪酸エステル類、ポリオキシエチレンソルビタンモノラウレート、ポリオキシエチレンソルビタンモノパルミテート、ポリオキシエチレンソルビタンモノステアレート、ポリオキシエチレンソルビタントリオレエート、ポリオキシエチレンソルビタントリステアレート等のポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル類等のノニオン系界面活性剤等を挙げることができる。

これらの他の界面活性剤の配合量は、本発明の組成物中の固形分100重量部 当たり、通常、2重量部以下、好ましくは1重量部以下である。

#### [0116]

本発明のポジ型フォトレジスト組成物は、塗布溶剤として、例えば、プロピレ ングリコールモノメチルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノエチル エーテルアセテート等のプロピレングリコールモノアルキルエーテルアセテート 類、プロピレングリコールモノアルキルエーテルカルボキシレート類、乳酸メチ ル、乳酸エチル等の乳酸アルキルエステル類、プロピレングリコールモノメチル エーテル、プロピレングリコールモノエチルエーテル等のプロピレングリコール モノアルキルエーテル類、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレング リコールモノエチルエーテル等のエチレングリコールモノアルキルエーテル類、 エチレングリコールモノメチルエーテルアセテート、エチレングリコールモノエ チルエーテルアセテート等のエチレングリコールモノアルキルエーテルアセテー ト類、2-ヘプタノン、ァーブチロラクトン、メトキシプロピオン酸メチル、エ トキシプロピオン酸エチル等のアルコキシプロピオン酸アルキル類、ピルビン酸 メチル、ピルビン酸エチル等のピルビン酸アルキルエステル類、N-メチルピロ リドン、N,N-ジメチルアセトアミド、ジメチルスルフォキシド、酢酸エステ ル、鎖状ケトン、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート等から選ばれ る少なくとも1種の溶剤を用いて塗布される。

#### [0117]

本発明において、上記各成分を含むレジスト組成物の固形分を、上記溶剤中に

固形分濃度として、好ましくは3~25重量%、より好ましくは5~22重量%、更に好ましくは7~20重量%溶解させ使用される。

#### [0118]

本発明のポジ型フォトレジスト組成物には、必要に応じて更に酸分解性溶解阻 止化合物、染料、可塑剤、光増感剤、及び現像液に対する溶解性を促進させる化 合物等を含有させることができる。

#### [0119]

本発明のこのようなポジ型フォトレジスト組成物は基板上に塗布され、薄膜を 形成する。この塗膜の膜厚は 0. 2~1. 2 μ mが好ましい。本発明においては 、必要により、市販の無機あるいは有機反射防止膜を使用することができる。

#### [0120]

反射防止膜としては、チタン、二酸化チタン、窒化チタン、酸化クロム、カーボン、αーシリコン等の無機膜型と、吸光剤とポリマー材料からなる有機膜型が用いることができる。前者は膜形成に真空蒸着装置、CVD装置、スパッタリング装置等の設備を必要とする。有機反射防止膜としては、例えば特公平7-69611号記載のジフェニルアミン誘導体とホルムアルデヒド変性メラミン樹脂との縮合体、アルカリ可溶性樹脂、吸光剤からなるものや、米国特許5294680号記載の無水マレイン酸共重合体とジアミン型吸光剤の反応物、特開平6-118631号記載の樹脂バインダーとメチロールメラミン系熱架橋剤を含有するもの、特開平6-118656号記載のカルボン酸基とエポキシ基と吸光基を同一分子内に有するアクリル樹脂型反射防止膜、特開平8-87115号記載のメチロールメラミンとベンゾフェノン系吸光剤からなるもの、特開平8-179509号記載のポリビニルアルコール樹脂に低分子吸光剤を添加したもの等が挙げられる。

また、有機反射防止膜として、ブリューワーサイエンス社製のDUV30シリーズや、DUV-40シリーズ、シプレー社製のAC-2、AC-3等を使用することもできる。

#### [0121]

上記レジスト液を精密集積回路素子の製造に使用されるような基板(例:シリ

コン/二酸化シリコン被覆)上に(必要により上記反射防止膜を設けられた基板上に)、スピナー、コーター等の適当な塗布方法により塗布後、所定のマスクを通して露光し、ベークを行い現像することにより良好なレジストパターンを得ることができる。ここで露光光としては、好ましくは $150nm\sim250nm$ の波長の光である。具体的には、KrFx+シマレーザー(248nm)、ArFx+シマレーザー(193nm)、 $F_2$ x+シマレーザー(157nm)、X線、電子ビーム等が挙げられる。

### [0122]

現像液としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、ケイ酸ナトリウム、メタケイ酸ナトリウム、アンモニア水等の無機アルカリ類、エチルアミン、n-プロピルアミン等の第一アミン類、ジエチルアミン、ジーn-ブチルアミン等の第二アミン類、トリエチルアミン、メチルジエチルアミン等の第三アミン類、ジメチルエタノールアミン、トリエタノールアミン等のアルコールアミン類、テトラメチルアンモニウムヒドロキシド、テトラエチルアンモニウムヒドロキシド等の第四級アンモニウム塩、ピロール、ピヘリジン等の環状アミン類等のアルカリ性水溶液を使用することができる。

更に、上記アルカリ性水溶液にアルコール類、界面活性剤を適当量添加して使 用することもできる。

[0123]

#### 【実施例】

以下、本発明を実施例によって更に具体的に説明するが、本発明は以下の実施 例に限定されるものではない。

[0124]

#### (1) 樹脂(1) の合成

上記例示樹脂(1)を構成しているノルボルネン、tーブチルアクリレート、 無水マレイン酸、本発明のラクトンモノマーをモル比で32.5/20/32. 5/15で反応容器に仕込み、メチルエチルケトンに溶解し、固形分60%の溶 液を調製した。これを窒素気流下60℃で加熱した。反応温度が安定したところ で和光純薬社製ラジカル開始剤V-601を1.5mol%加え反応を開始させた 。10時間加熱した後、反応混合物をメチルエチルケトンで2倍に希釈した後、 5倍量のtert-ブチルメチルエーテル/ヘキサン=1/3混合溶媒に投入し白色 粉体を析出させた。析出した粉体を再度メチルエチルケトンに溶解させ5倍量の tert-ブチルメテルエーテル/ヘキサン=1/3混合溶媒に投入し白色粉体を析 出させ、濾過取り出しし、乾燥、目的物である樹脂(1)を得た。

得られた樹脂(1)のGPCによる分子量分析を試みたところ、ポリスチレン 換算で16400(重量平均)であった。また、NMRスペクトルより樹脂(1) )の組成は本発明のノルボルネン/tーブチルアクリレート/無水マレイン酸/ 本発明のラクトンモノマーをモル比で27/18/44/11であった。

以下同様の方法で樹脂(2)~(9)を合成した。樹脂の組成比、重量平均分 子量(Mw)を表1に示す。

[0125]

#### 【表1】

#### 表1

樹脂	ノルボルネン類	(メタ)アクリレート	一般式(NIII)のモ ノマー(無水物)	本発明ラクトン モノマー	Mw
(2)	29	26	39	6	16100
(3)	28	24	40	8	15600
(4)	28	25	37	10	16700
(5)	29	25	38	4/4	16300
(6)	31	23	39	· 7	16600
(7)	26	24	36	14	15900
(8)	30	<b>2</b> 2	39	9	15600
(9)	30	24	36	10	16200

[0126]

#### 実施例1~18及び比較例1

(ポジ型フォトレジスト組成物の調製と評価)

表2に示したように、上記合成例で合成した樹脂2g、光酸発生剤(添加量は表2に示した)、界面活性剤5mg、有機塩基性化合物5mgを配合し、固形分10重量%となるよう表2に示す溶剤に溶解した後、0.1μmのミクロフィル

ターで濾過し、実施例1~18のポジ型レジスト組成物を調製した。

また、比較例1として、表2に示した樹脂、光酸発生剤、溶剤を用い、同様に してポジ型レジスト組成物を調製した。

[0127]

溶剤としては、

S1: プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート

S 2:乳酸エチル

S3:酢酸ブチル

S4:2-ヘプタノン

S5:プロピレングリコールモノメチルエーテル

S6:エトキシエチルプロピオネート

S7: y - ブチロラクトン

S8:エチレンカーボネート

S9:プロピレンカーボネート

[0128]

界面活性剤としては、

W-1:メガファックF176 (大日本インキ (株) 製) (フッ素系)

W-2:メガファックRO8 (大日本インキ (株) 製) (フッ素及びシリコン系)

W-3:ポリシロキサンポリマーKP-341 (信越化学工業(株)製)

₩-4:ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル

W-5: hロイゾルS-366(hロイケミカル(株) 製)

[0129]

有機塩基性化合物として、

1:DBU(1, 8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン)

2:4-DMAP(4-ジメチルアミノピリジン)

3:TPI(2, 4, 5-h)

を表す。

[0130]

比較例1で使用された樹脂

樹脂R: 特開平2000-122294号の実施例で合成された共重合体3( 構造下記)

[0131]

【化45】

$$\begin{array}{c} -(CH_2-CH-)_{0.6} & (CH_2-CH-)_{0.4} \\ O & CH_3 \\ O & CH_3 \end{array}$$

[0132]

### 【表2】

表 2

	<del> </del>		T	4	(-)
実	(A)	(B)	(C)	(E)	(D)
施	樹脂成分	光酸発生剤	溶剤	界面	有機塩基
例				活性剤	化合物
1	樹脂(1)	PAG4-50 42mg	S1/S2=90/10	. 5	.1
2	樹脂(2)	PAG4-7 48mg	S1/S3=70/30	1	2
3	樹脂(3)	PAG4-36 40mg	S1/S6=70/30	. 3	3
4	樹脂(4)	PAG4-39 38mg	S1/S7=90/10	2	2
5	樹脂(5)	PAG4-38/7-5	S1/S8=88/12	1	1
		= 39/10mg	,		
6	樹脂(6)	PAG4-39/7-3	S1/S4=70/30	2	2
		= 40/15mg			·
7	樹脂(7)	PAG4-5/PAG4-6	S1/S5=85/15	3	1
		=30/5 mg			
8	樹脂(8)	PAG4-41 50mg	S1/S3/S7=60/35/5	3	2
9	樹脂(9)	PAG4-45 46mg	S1/S6/S9=75/20/5	5	3
10	樹脂(1)	PAG4-48/6-15	S1	5	3
l		= 30/6mg	*	ļ	
11	樹脂(2)	PAG4-52 45mg	S1	4	. 3
12	樹脂(3)	PAG3-18/PAG4-50	S1	3	2
	٠.	= 5/40 mg			
13	樹脂(4)	PAG4-52/6-20	S1	2	1
	,	= 45/6mg			
14	樹脂(5)	PAG4-52 42mg	S1	1	2
15	樹脂(6)	PAG4-48/6-19	S1	2	3
		= 36/15 mg			1
16	樹脂(7)	PAG4-52/PAG6-27	S1	3	1
		= 40/8 mg			
17	樹脂(8)	PAG4-34 40mg	S1	5	2
18	樹脂(9)	PAG4-5 40mg	S1 .		_
比	比較例				
1	樹脂(R)	PAG4-5 40mg	S1	_	_
	<del> </del>	<del></del>		_	

[0133]

### (評価試験)

シリコンウエハー上に上記で調整したレジスト液を塗布、130℃、90秒ベークして0.20μmの膜厚で塗設した。

[0134]

こうして得られたウェハーをArFエキシマレーザーステッパー(ISI社製ArF露光機9300)に解像カマスクを装填して露光量を変化させながら露光した。その後クリーンルーム内で135℃、90秒加熱した後、テトラメチルアンモニウムヒドロオキサイド現像液(2.38重量%)で60秒間現像し、蒸留水でリンス、乾燥してパターンを得た。

[0135]

[ラインエッジラフネス]

マスクにおける140nmのラインパターンを再現する最小露光量により得られた140nmのラインパターンの長手方向のエッジ5μmの範囲について、エッジがあるべき基準線からの距離を(株)日立製作所製S-8840により50ポイント測定し、標準偏差を求め、3σを算出した。 値が小さいほど良好な性能であることを示す。

[0136]

[現像欠陥]:6インチのBare Si基板上に各レジスト膜を0.5μm に塗布し、真空吸着式ホットプレートで130℃、60秒間乾燥した。次に、0.20μmコンタクトホールパターン(Hole Duty比=1:3)のテストマスクを介してArFエキシマレーザーステッパー(ISI社製ArF露光機9300)により露光した後、露光後加熱を135℃で90秒間行った。引き続き2.38重量%TMAH(テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液)で60秒間のパドル現像後、純水で30秒間水洗しスピン乾燥した。こうして得られたサンプルをケーエルエー・テンコール(株)製KLA-2112機により現像欠陥数を測定し、得られた1次データ値を現像欠陥数とした。

これらの評価結果を表3に示す。

[0137]

### 【表3】

### 表 3

実施例	ラインエッジ	現像欠陥数
	ラフネス(nm)	
1	9	35
2	8	30
3	8	30
4	9	25
5	9	30
6	7	30
7	8	32
8	7	20
9	7	21
10	9	42
11	- 11	43
12	10	44
13	9	41
14	10	40
15	9	40
16	9	41
17	10	39
18	12	55
比較例1	19	650

[0138]

上記表3に示すように、本発明のポジ型フォトレジスト組成物は、ラインエッジラフネス及び現像欠陥の発生が軽減されていることが判る。

[0139]

### 【発明の効果】

本発明は、半導体デバイスの製造において、ラインエッジラフネス及び現像欠

## 特2000-231670

陥の発生が軽減されたポジ型フォトレジスト組成物を提供することができる。

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】半導体デバイスの製造において、ラインエッジラフネスが改善され、現像欠陥の発生が軽減されたポジ型フォトレジスト組成物を提供すること。

【解決手段】特定の繰り返し構造単位を含有し、酸の作用によりアルカリ現像液に対する溶解速度が増加する樹脂、及び活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物を含有することを特徴とするポジ型フォトレジスト組成物。

【選択図】 なし

出願人履歴情報

識別番号

[000005201]

1. 変更年月日 1990年 8月14日

[変更理由] 新規登録

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地

氏 名 富士写真フイルム株式会社